



भारत का राजपत्र The Gazette of India

असाधारण
EXTRAORDINARY

भाग II—खण्ड 3—उप-खण्ड (i)
PART II—Section 3—Sub-section (i)

प्राधिकार से प्रकाशित
PUBLISHED BY AUTHORITY

सं० 344]

नई दिल्ली, शुक्रवार, सितम्बर 16, 1983/ भाद्र 25, 1905

No. 344]

NEW DELHI, FRIDAY, SEPTEMBER 16, 1983/BHADRA 25, 1905

इस भाग में भिन्न पृष्ठ संख्या दी जाती है जिससे कि यह अलग संकलन के रूप में
रखा जा सके

Separate Paging is given to this Part in order that it may be filed as a separate
compilation

स्वास्थ्य और परिवार कल्याण मन्त्रालय

प्राकृत्य संशोधन

अधिसूचना

औषधि और प्रणामन सामग्री अधिनियम, 1940 (1940
का 23) की द्वितीय अनुसूची में,—

नई दिल्ली, 16 सितम्बर, 1983

(1) प्रविष्टि 2 के स्थान पर निम्नलिखित प्रविष्टि रखी
जाएगी, अर्थात्,—

सां० कां० निं० 707(अ) —औषधि और प्रणामन सामग्री
अधिनियम, 1940 (1940 का 23) का और संशोधन
करने के लिए निम्नलिखित प्राकृत्य संशोधन, जिन को राष्ट्रीय सरकार
यक्त अधिनियम की धारा 8 की धारा (2) और धारा 16
की धारा (2) द्वारा प्रदत्त शक्तों का प्रयोग करने हुए औषधि
नियंत्रण की सलाहकार बोर्ड से परामर्श करने के पश्चात्, बनाया
जाएगा, उक्त धाराओं की उक्त धाराओं की अपेक्षावश
जैसे सभी व्यक्तियों की जानकारी के लिए प्रकाशित किया जा
ता है, जिनके उक्त प्रभावित होने की संभावना है। इसके द्वारा यह
सूचना दी जाती है कि उक्त प्राकृत्य पर ऐसी तारीख से जिसमें
ऐसे राजपत्र की प्रतियाँ जिसमें यह अधिसूचना प्रकाशित की जाती
है, जिनको उपलब्ध कराई जाती है, तीन मास की अवधि की
समाप्ति के पश्चात् विचार किया जाएगा।

“2. मानव या पशु चिकित्सीय इंटरमेडियट लेबोरेटरी फार
उपयोग के लिए साधारण बायोफार्मास्यूटिकल स्टेन्डर्ड्स,
गणना वैक्यूम, सीरम, एन्टीसेरम, सीरम-एन्सिटीवेट
टाक्सिन, टॉक्सोइड टॉक्सिन रीप्रेजेंट और
एन्टिजन के रूप में जाना पदार्थ और इस प्रकार
के जैव उत्पाद।

डिस्ट्रिक्ट लेबोरेटरी फार
बायोफार्मास्यूटिकल स्टेन्डर्ड्स,
एन्टीसेरम, सीरम-एन्सिटीवेट
कॉम्प्लेक्स में और/या मेंट्रल
वैट्रिनरी लेबोरेटरी बैक्टीरिया,
गुरु, युनाइटेड किंगडम और
विश्व स्वास्थ्य संगठन द्वारा
समय-समय पर मान्यताप्राप्त
प्रयोगशालाओं में अनुरक्षित
मानक और शक्ति, क्वालिटी
और शुद्धता के ऐसे अनुरक्षित
मानक जैसे विहित किए
जाएँ।”

2. ऐसे आक्षेपों या सुझावों पर जो इस प्रकार विनिर्दिष्ट
अवधि को या उसके पश्चात् उक्त प्राकृत्य की बाबत किसी व्यक्ति
से प्राप्त होंगे, केन्द्रीय सरकार विचार करेगी।

(2) प्रविष्टि 3 का लोप किया जाएगा।

[सं० एकम० 11014/6/83-डी०एम०एम०एडपी०एफ०ए०]
एस० बी० मुखमणियन, सचिव

MINISTRY OF HEALTH AND FAMILY WELFARE

DRAFT AMENDMENT

NOTIFICATION

New Delhi, the 16th September, 1983

G.S.R. 707(F).—The following draft amendment further to amend the Drugs and Cosmetics Act, 1940 (23 of 1940), which the Central Government proposes to make after consultation with the Drugs Technical Advisory Board in exercise of the powers conferred, by Sub-section (1) of section 8 and sub-section (2) of section 16 of the said Act is published as required by the said sub-sections of the said section for the information of all persons likely to be affected thereby and notice is hereby given that the said draft will be taken into consideration after the expiry of a period of three months from the date on which the copies of the official Gazette in which this notification is published, are made available to the public.

2. Any objection or suggestion which may be received from any person with respect to the said draft on or before the expiry of the period so specified will be considered by the Central Government.

In the Second Schedule to the Drugs and Cosmetics Act, 1940 (23 of 1940):—

(i) For entry 2, the following entry shall be substituted, namely :—

<p>“2. Substances commonly known as vaccines, sera, toxin, toxoids, antitoxins, and antigens and biological products of such nature for human or for veterinary use.</p>	<p>The standards maintained at the International Laboratory for Biological Standards, Statens Serum Institute, Copenhagen and/or at the Central Veterinary Laboratory, Weybridge, Surrey, U.K. and such other laboratories as recognised by World Health Organisation from time to time and such further standards of strength, quality, and purity as may be prescribed.”</p>
--	--

(ii) entry 3 shall be omitted

[No. X. 11014/6/83-DMS&PFA]
S. V. SUBRAMANIAN, Jt. Secy.